



PREZES

**Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,
Wyrobow Medycznych i Produktów Biobójczych**

Warszawa, **2015 -02- 1 1**

Nr *UR/ZM/0004/15*

**Galderma Polska Sp. z o.o.
Łączyny 4
02-820 Warszawa**

DECYZJA

Na podstawie art. 7 ust. 2 w zw. z art. 32 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

**dokonuje się zmiany podmiotu odpowiedzialnego w pozwoleniu nr 14900
na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego**

Nazwa:

Imazol

Nazwa powszechnie stosowana:

Clotrimazolum

Postać farmaceutyczna, moc i dawka substancji czynnej:

pasta na skórę, 10 mg/g

Droga podania:

podanie na skórę

Numer procedury:

DE/H/1014/001/R/001

Podmiot odpowiedzialny:

Galderma Polska Sp. z o.o.

Łączyny 4

02-820 Warszawa

Nazwa i adres wytwórcy, u którego następuje zwolnienie serii:

**Laboratoires Galderma
Zone Industrielle - Montdésir
74540 Alby-sur-Chéran
Francja**

Miejsce wytwarzania, gdzie następuje kontrola serii:

**Spirig Pharma AG
Froschackerstr. 6
CH-4622 Egerkingen
Szwajcaria**

Pełny skład jakościowy:

Substancja czynna:

Klotrymazol

Substancje pomocnicze:

**Tytanu dwutlenek (E 171)
Parafina ciekła
Oktylododekanol
Alkohol cetostearylowy
Glicerolu monostearynian 40-55 Typ II
Polisorbat 20
Alkohol fenyletylowy
Disodu edetynian
Butylohydroksyanizol (E 320)
Woda oczyszczona**

Wielkość opakowania:

1 tuba po 30 g

- kod:

5	9	0	9	9	9	0	6	6	6	1	5	7
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

Rodzaj opakowania:

Tuba aluminiowa z zakrętką z LDPE w tekturowym pudełku.

Wymagania dotyczące przechowywania i transportu:

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania.

Okres ważności:

3 lata

1 miesiąc po pierwszym otwarciu opakowania.

Kategoria dostępności:

Produkt leczniczy wydawany bez przepisu lekarza – OTC.

Częstotliwość składania raportów okresowych o bezpieczeństwie stosowania produktu leczniczego:

Nie ma zastosowania.

Pozwolenie wydaje się na czas nieokreślony.

Postanowienia niniejszej decyzji wchodzi w życie nie później niż 6 miesięcy od dnia jej wydania.

Podmiot odpowiedzialny na podstawie niniejszej decyzji dokonuje zmiany danych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, ulotce dla pacjenta i opakowaniach produktu leczniczego w punktach wskazujących *Podmiot Odpowiedzialny*.

UZASADNIENIE

Na podstawie art. 107 § 4 Kodeksu postępowania administracyjnego odstępuje się od uzasadnienia niniejszej decyzji, gdyż uwzględnia ona w całości żądanie strony.

Pouczenie:

Od niniejszej decyzji, na podstawie art. 127 § 3 i art. 129 § 2 ustawy z dn. 14 czerwca 1960 r. Kodeks postępowania administracyjnego (Dz. U. z 2000 r. Nr 98, poz. 1071 ze zm.), stronie służy prawo do wniesienia wniosku o ponowne rozpatrzenie sprawy do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w terminie 14 dni od dnia doręczenia decyzji.



Otrzymują:
1. Pełnomocnik strony
2. a/a